NUCLEOTIDE ANALOG, PRODUCTION THEREOF AND ANTIVIRAL AGENT

Publication number: JP63010787 (A) Publication date:

Inventor(s):

1988-01-18

YAMAMOTO NAOKI; TANIYAMA YOSHIHISA; HAMANA TAKUMI; MARUMOTO RYUJI +

Applicant(s):

TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD +

Classification: - international:

A61K31/52; A61K31/522; A61P31/12; A61P43/00; C07D471/04; C07D473/06; C07D473/18; C07D473/30; C07D473/34; C07H19/16; C12N9/99; A61K31/519; A61P31/00; A61P43/00; C07D471/00; C07D473/00; C07H19/00; C12N9/99; (IPC1-7): A61K31/52; C07D473/18; C07D473/30; C07D473/34;

- European:

Application number: JP19870025074 19870205 Priority number(s): JP19860049395 19860306

Abstract of JP 63010787 (A)

NEW MATERIAL: A compound expressed by formula I (R is OH which may be protected; Y is a purine base which may be protected) or a salt thereof. EXAMPLE:N<6>-Benzoyl-6'-0-{4, 4'-dimethoxytrityl}-3'-0-{(imidazo-1-yl)-thiocarbonyl]-2'-deoxyaristeromycin. USE:Antiviral agent. PREPARATION:OH group in the 2'- or 3'-position of a compound expressed by formula II (either one of R1 and R2 is OH and the other is H) is thiocarbonylated, preferably at room temperature. Then, the compound is reduced in the presence of an equivalent or excessive amount of alpha,alpha'- azobisisobutyronitrile at 0-100 deg.C for 30min-2hr, using tributyltin hydride to give a compound dideoxylated in the 2'- and 2' specificans. compound dideoxylated in the 2'- and 3'-positions.

Also published as:

DD255351 (A5) 以SU1561826 (A3) CS264290 (B2) DD255351 (A5)

Data supplied from the espacenet database - Worldwide

⑲ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭63-10787

<pre>⑤Int_Cl.⁴</pre>	識別記号	庁内整理番号		@公開	昭和63年(1	1988)	1月18日
C 07 D 473/1 A 61 K 31/5	2 A D Y	7430-4C 7252-4C				,	-,,
C 07 D 473/3 473/3		7252-4C 7430-4C 7430-4C					
C 12 N 9/9	9	7421-4B	審査請求	未請求	発明の数	3 (全11頁)

⑤発明の名称 ヌクレオシド類縁体、その製造法および抗ウイルス剤。

②特 願 昭62-25074

塑出 願 昭62(1987)2月5日

ゆ発 明 者 山 本 直 樹 山口県宇部市東小羽山町 1 - 7 - 12

砂発 明 者 谷 山 佳 央 大阪府大阪市東淀川区瑞光1丁目6番31号

⑩発 明 者 浜 名 巧 兵庫県西宮市神垣町5番21号 武田薬品夙川寮内

砂発 明 者 丸 本 龍 二 兵庫県芦屋市奥池南町53番1号

卯出 願 人 武田薬品工業株式会社 大阪府大阪市東区道修町2丁目27番地

邳代 理 人 弁理士 岩田 弘

明如曹

1. 発明の名称

ヌクレオシド類縁体、その製造法および抗ウイル ス剤

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 一般式

(式中、Rは保護されていてもよい水酸基を、Y は保護されていてもよいプリン塩基を表す)で示 される化合物またはその塩

(2) 一般式

(式中、R は保護されていてもよい水酸基を、R, またはR,はいずれか一方が水酸基で他方は水素 を、Yは保護されていてもよいブリン塩基を表す) で示される化合物を超元反応に付して 2′,3′ - ジデオキシ化することを特徴とする一般式



(式中、RおよびYは前記と同意義を有する)で示される化合物またはその塩の製造法

(3) 一般式

(式中、Rは保護されていてもよい水般基を、Y は保護されていてもよいブリン塩基を表す)で示 される化合物またはその塩を含有してなる抗ウイ ルス剤。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は生物学、医学あるいは遺伝子操作上に おいてプリンヌクレオンドに代えて使用すること ができ、また抗ウイルス剤として有用なシクロペ ンタン型を有するヌクレオシド類緑体を提供する ものである。

従来の技術

ブリンヌクレオンドのジデオキシアナログの例 として、次式

(式中、Y はグアニン-9-イル.アデニン-9-イルを表す)で示される化合物の誘導体が D N A 塩基配列決定法において使用されている [プロシーディングス・ナチュラル・アカデミー・オブ・サイエンス (P roc. Nat. A cad. S ci. U S A). 74. 4563(1977)]。しかし、プリンヌクレオシドの2′、3′ージデオキシアナログは極めて酸に敏感で、容易にグリコシル結合の開裂を起こし、合成上多大の困難がある。

最近さらにプリンヌクレオシドあるいはヌクレオチドの 2′,3′~ジデオキシアナログはウイルス山来の逆転写酵素阻害剤となり得ることが知

(式中、R は保護されていてもよい水酸基を、 Y は 保護されていてもよいプリン塩基を表す)で示される化合物またはその塩、

(2) 一般式([])

(式中、Rは保護されていてもよい水酸基を、R,またはR,はいずれが一方が水酸基で他方は水煮を、Yは保護されていてもよいブリン塩基を表す)で示される化合物を選元反応に付して2′.3′ージデオキン化することを特徴とする一般式(I)の化合物またはその塩の製造法、および(3)一般式(I)の化合物またはその塩を含有してなる抗ウイルス剤である。

一般式(I)および(I)の化合物においてRが水 酸基保護基であるときの数保護器としては、通常、 られ、RNAウイルスの化学療法剤として注目されている[ケミカル・アンド・エンジニャリング・ニュース(Chem. Eng. News).1月27日号.28(1986)].

発明が解決しようとする問題点

上記のように、ジデオキシヌクレオシドあるいはそのカルボサイクリックアナログについては、ある程度の研究はなされているものの、まだ未検討の分野も多く、さらに各種アナログを合成し、評価することが重要な課題となっている。本発明は、新規で抗ウイルス刺等として利用し得るカルボサイクリック2~、3~ - ジデオキシヌクレオシドを提供しようとするものである。

問題を解決するための手段

本発明者らは、上記のような状況下で、新規でかつ有用なブリンヌクレオンドアナログを得るために程々検討し、本発明を完成したものである。 すなわち木発明は、

(1) 一般式(1)

ヌクレオシド化学において水酸基の保護基として 用いられるものであれば特に限定されない。木発 明では、アルカリ性条件下で比較的安定なものが 好ましく用いられ、たとえば、炭素数3~10の アルキルシリル(例、t-プチルジメチルシリルな ど)、炭素数4~10のアルキルまたはアルコキ シサイクリックエーテル(例、テトラヒドロフラ ニルおよび炭素数1~1のテトラヒドロフラニル 誘羽体、テトラヒドロピラニルおよび炭素数5~ 8のテトラヒドロピラニル誘導体(例、メトキシ テトラヒドロピラニルなど)]、炭糸数3~10 のアルコキシアルキル(例、エトキシメチル.メト キシエチルなど)、トリチルおよびそのアルコキ シ置換体(例、モノメトキシトリチル,ジメトキシ トリチルなど)等が例示される。保護基がアシル 基の場合は、脂肪酸エステル(例、炭素数1~10 の筑状または分枝状)や芳香族カルボン酸エステ ル(例、炭素数5~30)として保護することがで

Yで示されるプリン塩基としては、通常、核酸

化学の分野でいうブリン原を骨格とする各種の塩 基が挙げられる。たとえば、アデニン、ヒポキサ ンチン、グアニン、イソグアニン、キサンチン、3 ー デアザアデニン、7 ーデアザアデニン、8 ーアザア デニン、2、6 ージアミノブリンなどが挙げられ、 一般式(1)および(II)の化合物においてこれら塩 基はブリン原の9位の窒素原子を介して結合する。

次に一般式(!)および(!)の化合物においてブリン塩基の保護基、すなわち2位あるいは6位のアミノ基保護基としては、通常ヌクレオシド化学の領域で用いられるものすべてが適用できる。たとえば、アデニンの保護基としてはベンゾイルなどの芳香族カルボン酸残基(炭素数5~30)がグアニンの保護基としては脂肪族カルボン酸残基(炭素数2~10の類状または分枝状)が費用される。

一般式(I)の化合物から一般式(I)の化合物を 得るには、一般式(I)の化合物の2′または3′ 位水酸基を0~80℃.望ましくは窒温下でチオ カルボニル化したのちα.α′~アゾビスイソブ チロニトリルの当量ないし過剰の存在下にトリブ

2624(1976)]あるいは「ヌクレイック・ア シズ・シンポジウム・シリーズ(Nucleic Acids Symposium Series, No 16,141 (1985))」に記載の方法によって得られる。 たとえば、特別昭50-62992号、あるいは Chemical Pharmaceutical Bulletin 24, 2624(1976)に記載の方法により、原料化 合物としてアリステロマイシンを用いることによ り一般式(I)においてYがアデニン-9-イルで、 R.またはR2の一方が水酸基で他方が水素であり、 Rが水酸基である化合物が得られ、また一般式(II) においてYがN*-ベンゾイル-アデニン-9-イル、R が 1 . 4 ′ - ジメトキシトリチルで保護さ れた水酸基であり、Riが水紫、Riが水酸基であ る化合物は上記の「ヌクレイック・アシズ・シン ポジウム・シリーズ」に記載の方法で得られる。 さらに、一般式(II)において、Yが保護されてい てもよいグアニン-9-イル.またはヒポキサン チンーターイル,Rが保護されていてもよい水酸 甚、2′位が水浆、3′位が水酸基である化合物

チル場ヒドリドを用いて0~100℃で、30分~2時間還元し、一般式(1)で示される2′.3′ージデオキシ体を得る。チオカルポニル化はチオカルボニルジイミグゾールを用いるチオカルボニルイミグゾリル化、フエニールクロロチオノカーボネートを用いるフェノキシチオカルボニル化あるいは二酸化炭素とヨウ化メチルの反応物を用いるSーメチルジチオカルボニル化などにより好都合になし得る。この還元後、酸性条件下(例、作酸、1 N塩酸で盗温下処理)で容易に4.4′ージメトキシトリチル基は除去され、さらにアルカリ性条件下(例、濃アンモニア水、1 Nー水酸化ナトリウム、1 Mーナトリウムエチラートなど)でブリン塩基の保護基を脱離し得る。

一般式(II)の化合物は、たとえば次の方法によって製造される。 一般式(II)において、Yが保護されていてもよいアデニン-9-イルである化合物は、特別昭50-62992号、「ケミカル・アンド・フアーマシュテイカル・ブレティン(Chemical & Pharmaccutical Bulletin)2:

は、特願昭 6 0 - 2 3 6 8 5 8 号に記収の方法(後述の参考例! ~ 8 参照)によって得られる。

一方、Yが保護されていてもよい2.6-ジアミノブリン-9-イル、R.が水業、R.が水酸基である化合物は次のようにして合成される。Yがアデニン-9-イルである対応化合物の水酸基を保護したのち、過酸化水素やメタクロル過安息香酸によってN--オキシドとし、6位のアミノ基を重硝酸によって脱アミノしたのち、特公昭12-1347号記載の方法によりオキシ塩化リンと加熱して2.6-ジクロルブリン-9-イル体とする。次いで、6位のクロルをアミノ 払とし、更に重硝酸ナトリウム/作酸で脱アミノ化するとと、で重新酸ナトリウム/作酸で脱アミノ化するとし、でしたのな。この化合物の2位をアミノ化することによって目的物が得られる。

本発明の一般式(1)の化合物の塩としては、ブリン塩基のアミノ基と鉱酸(例、塩酸,硫酸,硝酸)、有機カルボン酸(例、作酸,乳酸,洒石酸,マレイン

般,コハク酸)あるいは有級スルホン酸(例、メタンスルホン酸,エタンスルホン酸,ベンゼンスルホン酸)で形成される塩が挙げられる。

本発明の一般式[1]の化合物は各種のDNAウイルスあるいはRNAウイルスに対し抗ウイルス作用を示す。DNAウイルスの例としてはヘルペスウイルス (例、ヘルペスシンブレツクスウイルス1型あるいは I型、サイトメガロウイルス (Cytonegalovirus)、エブシュタインーパァールウイルス(Epstein-Barr virus))、アデノウイルス(例、type II)、B型肝炎ウイルスあるいはポツクスウイルスなどがあげられる。またRNAウイルスとしては、ヒト免疫不全症ウイルス(ヒトT細胞リンパ類向性ウイルス、HTLVーII)、水疱性口内炎ウイルス、ネコ白血病ウイルスあるいはウマ感染性貧血性ウイルス、などが挙げられる。

とりわけ、本発明の化合物は逆転写酵業の阻害 剤としてRNAウイルス、特にHTLV-田 (AIDS)ウイルスに対する生育抑制効果を顕著

与経路は抵取者の病状および年令、感染の性質な どにより適宜に選択される。

本化合物は単独で投与することもできるが、好ましくは医薬製剤として投与する。本発明の医薬 製剤は一般式(I)の化合物を少なくとも一種と生 理的に許容されうる担体の一種または二種以上および必要によりその他の治療剤を含有せしめても

本製剤は単位投与形で提供すると好ましく、調剤技術で良く知られているいづれかの方法により 調製できる。

本発明の化合物を含有する経口投与の製剤としてはカプセル、または疑剤のような分離単位:粉末または顆粒:水性または非水性液体中の溶液または懸調液:あるいは水中油型液体エマルジョンまたは油中水型液体エマルジョンなどの剤型があげられる。

規制は必要により一種または二種以上の補助成分とともに圧縮または成型することにより調製できる。圧縮規制は必要により結合剤(例、ポピド

に示す。

本発明の化合物は上記のような各種ウイルスの 感染症の治療に用いることができる。たとえば、 免疫機能の低下した患者に発症した単純疱疹、水 痘、帯状疱疹、角膜炎、粘膜炎ならびに急性肝炎や、 種々の日和見感染症と悪性腫瘍の好発症、中枢神 軽柔症状などがあげられる。

従って、本化合物は、抗ウイルス剤として、動物とりわけ哺乳動物(たとえば、ウサギ、ラット、マウスなどの実験動物:イヌ、ネコなどの愛玩動物:ヒト:牛,馬,羊,豚などの家畜)のウィルス病の治療に使用することができる。

一般に、適当な投与型は一日当りで摂取者の体質 Kg当り30~500 agの範囲、好ましくは100~300 ag/体質 Kg/日である。通常は、一日の適当な問題で2回、3回または4回以上の分割投与風で投与する。

投与は経口、直腸、鼻、扇所(例、舌下および口腔内)、腹および非経腸(例、皮下、筋肉内、静脈内および皮内)などの経路により投与できる。投

ン、ゼラチン、ヒドロキシブロビルメチルセルロース)、稠滑剤、不活性滑配剤、保存剤、前壊剤、 表面活性剤または分散剤と混合して、粉末または 類粒状にした後、適当な機械で圧縮することによ り期製できる。

非経口投与の製剂としては水性および非水性の 等限無菌注射溶液があげられる。この溶液は酸化 防止剂、緩衝剤、静菌剤および等張化剤を含有さ せてもよい。さらに、水性および排水性無強懸約 液でもよく、この場合は懸剤化剤および増粘剤を 含有させてもよい。これらの製剤は単位投与針ま たは多回投与風を含む密封容器、たとえばアンプル ルおよびバイアルとして提供できる。さらに使用 直がに、無関液体担体、たとえば注射用水を加え る必要があるだけの疎結を燥(真空凍結を燥)品と しても提供できる。即時使用注射溶液および燥剤か るが違いた視類の無関粉末、顆粒および燥剤か ら刻造できる。

整口内に局所投与の製剤は、本発明の化合物を 風味を付与した基材、たとえばショ朝およびアラ ビヤゴムまたはトラガカントゴム中に含有せじめるトローチ剤: ゼラチンおよびグリセリン、またはショ朗およびアラビヤゴムのような不活性基材中に含有せしめる無剤:および適当な液体担体中に含有せしめる含物剤として利用し得る。

直脳投与用製剤は、たとえばカカオ桁のような 適当な基材とともに坐薬として利用し得る。

腔投与用製剤は公知方法により担体を含有せしめてペッサリー、タンポン、クリーム、ゲル、ペースト、フオームまたはスプレーとして利用し得る。

本発明の一般式(1)の化合物のうち、とりわけ 2′.3′ージデオキシアリステロマイシン(実施 例3)および9-{(1 S.4 R)-4-ヒドロキシメチルシクロペンタン-1-イル}グアニン(実 施例4)はAIDSウイルスに対する生育抑制作 用が強く、有用性の高い化合物である。

実施例

以下に、参考例、実施例および試験例を示し本 発明をさらに具体的に説明する。

9-{(1 R. 2 S. 3 R. 4 R)~4-メチル-2 -ベンゾイルチオカルボニルオキシ-3,6-(テトライソプロピルジシロキサニル)ジオキシシクロペンタン-1-イル]ヒポキサンチンの合成

参考例 1 で得た化合物(11.2g. 22.3amol)を300 mlの無水アセトニトリルに溶かし、ジメチルアミノビリジン(15.8g. 53.5mmol)とフェノキシチオカルボニルクロリド(5g. 29mmol)を加え、室温下7hrかくはんした。該圧下に溶媒を除いて得られる残留物を250mlのクロロホルムに溶かし、0.5 Mのリン酸ニ水煮カリウム溶液(250ml×2)で洗か、続いて水洗(200ml)、乾燥後(無水硫酸ナトリウム)該圧濃縮して、貨色シロップ状物質を得た。これをシリカゲルクロマトグラフィー(90g.溶媒:CIIC1,およびCIIC1,/MeON=60/1)で精製し淡質色ガラス状の化合物(13.0g)を得た。

N M R (60MIZ.CDCl₂) \bar{o} ppm: 1.0 - 1.23(28H,m) . 2.13 - 2.43(3H,m,H4',H5'), 3.93 - 4.10(2H,m, Ha'), 4.80 - 5.20(2H,m,H₁',H₂'), 6.00 - 6.20(1 H.m.H₂'), 7.03 - 7.50(5H,m), 7.87(1H,s), 8.13

公考例!

9-{(1R,2S,3R,4R)-4-メチル-2 -ヒドロキシ-3,6-(テトライソプロピルジシロキサニル)ジオキシーシクロペンタン-1-イル]ヒポキサンチンの合成

イノシンのカルボサイクリックアナログ(10g, 37.5mmol)を200mlの無水DMFに溶かし、1.3
ージクロロー1.1.3,3ーテトライソプロビル
ジシロキサン(13ml, 41mmol)とイミダゾール(11.
3g, 165mmol)とを加えた後、室温下2.5hrかくは
んした。反応液を水2 g に減下し生じた沈級をろ
取し、水洗した後、さらに素早くジエチルエーテ
ルで洗浄し、乾燥後、白色粉末状の化合物(17.2g)
を得た。さらに一部をジクロロメタンから再結晶
し結局を得た。mp 135-138℃。

なお、上記において用いたイノシンのカルボサイクリックアナログは「(Chemical & Pharma-ceutical Bulletin) <u>21</u>.2624(1976)」に記載の公知化合物である。

参考例2

(111.s)

公考例3

9 - [(IR.3S.4R)-4-メチル-3.6-(テトライソプロピルジシロキサニル)ジオキシー シクロペンタン-1-イル]ヒポキサンチンの合 破

参考例 2 で得た化合物(13.0g, 20mmo1)に30mlの無水トルエンを加え、減圧濃縮した。次いで300mlの無水トルエンに溶かし、チッ素ガスを20分間パップリングした。トリプチル場ヒドリド(11ml. 40mmo1)を加えた後、80℃に加温しなから、途中、4回に分けて15分おきにα.α′-アプビスイソプチロニトリルの結晶(820mg)を加えた。3 hr加温かくはんした後、減圧下に溶媒を除き得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(80g.溶媒: CIIC1,およびCHC1,/NeOII=50/1~30/1)で精製し無色ガラス状の化合物(10.4g)を得た。さらに一部をエタノールから再結晶し、無色針状晶を得た。mp 200-202℃。

N M R (60 HIZ, CDCl₃) δ ppm: 0.93 - 1.20(28 II.

s), 1.97 - 2.53(5H, m, H, ', H, ', H, '), 3.80 - 4.07
(2H, m, H, '), 4.43 - 5.27(2H, m, H, ', H, s'), 7.87(1
H, s), 8.20(1H, s)

公考例 4

9-[(1R,3S,4R)-1-(モノメトキシト リチロキシ)メチル-3-ヒドロキシル-シクロ ペンタン-1-イル]-(1-メトキシーメチルヒ ポキサンチン)の合成

参考例3で得た化合物 (9.8g, 19.8mmol)を240 mlの低水ジオキサンに溶かし氷冷かくはん下、素早く水素化ナトリウム(880mg, 21.8mmol)を加え、 窓温にもどし1.5hrかくはんした。続いて、氷冷下、 架早くメトキシメチルクロリド(2 ml, 21.8mmol)を加え、 窓温下3 hrかくはんを続けた。

は圧下に溶媒を除いたのち得られた油状物を200mlのクロロホルムに溶かし0.1Mのトリエチルビカルボナート(TEAB)緩衝液(pll 7.5, 100ml×2),さらに水洗(200ml),乾燥(脈水硫酸ナトリウム)後は圧混縮しシロップ状物質を得た。これに C...シリカゲルクロマトグラフィー (φ5.3×

メトキシトリチル化されなかった化合物を回収した。この化合物を機縮後、HP-20樹脂上(190ml、溶媒:水および30%エタノール水)で精製し、機縮後、ビリジン共沸を行ないモノメトキシトリチル化を上記と同様の操作で行なった。この様にして得られた本参考例の目的化合物の精製は、両者をあわせてシリカゲルクロマトグラフィー(80g,溶媒:CIIC1。/NeOII=100/1.60/1.50/1)で行ない、無色ガラス状の化合物(6.1g)を得た。さらに一部はジクロロメタンに溶かしn-ヘキサン中に滴下することにより白色粉末状とした。

N M R (60 MHz.CDC1₃) δ ppm: 1.87 - 2.70(5 H.m. H.'.H.'.H.'.), 3.20 - 3.40(2 H.m.H.'), 3.43(3 H.s. C.H.₂OCH₃), 3.80(3 H.s.), 4.30 - 4.57(1 H.m.H.₃'), 4.87 - 5.10(1 H.m.H.'), 5.47(2 H.s.CH₃OCH₂-N), 6.73 - 6.97(2 H.m.), 7.17 - 7.53(12 H.m.), 7.73(1 H.s.), 7.98(1 H.s.)

参考例 5

1 - [(1 R , 3 S , 4 R) - 4 - (モノメトキシト リチルオキシ)メチル - 3 - ヒドロキシル - シク 7.0ca.溶媒:アセトン水.55%~80%)で特型し無 色ガラス状の化合物(8.5g)を得た。

本化合物(8.0g)を32mlのテトラヒドロフラン (THF)に溶かしテトラブチルアンモニウムフル オリドの3水塩(TBAF・3HiO)(10g)を加え、 窓温で0.5hrかくはんした。溶媒を該圧下に除い て得られる油状物を100mlの水に溶かし、ジエチ エーテル(100ml×2)で洗浄後、Dovex-50(ピリ ジン型,60ml) 樹脂上で、テトラブチルアンモニウ ム塩を除いた。この通過液と樹脂の水洗液(240ml) とをあわせ設縮したのち、残留物をピリジン共源 3回行ない脱水した。これを100mlのピリジンに浴 かしモノメトキシトリチルクロリド(MMTrCl) (5.4g)を加え、37℃で4hsかくはんした。溶媒 を破圧下に除いて得られる油状物を0.1M-TEAB級衝液(50ml)とCNC1s(100ml)で分配し、 有機層をさらに水洗(100ml)し、乾燥後(無水硫酸 ナトリウム)減圧濃縮し、トルエンで共沸を行な い無色シロップ状物質を得た。一方、0.1M-TEAB級衝液と水洗液をあわせて恐縮し、モノ

ロベンタン-1-イル]-(1-カルバモイル-5 -アミノイミダゾール)の会成

m 521.616

計算值:C: 69.08, H: 6.38, N: 10.74 実調值:C: 69.14, H: 6.09, N: 10.54

NMR (100 MHz. CDCI a) & ppa: 1.35-2.52(5H. m), 3.00 - 3.40(3H, m, He', OH), 3.77(3H, g). 4.12-4.60(211, m, H, ', H, '), 4.80-5.28(211, br. NH_{*}), 5.64 - 6.44(2H, br, NH_{*}), 6.76 - 6.94(3H, m), 7.14 - 7.48(12H, m)

公共列 6

1-[(1R,3S,4R)-4-(モノメトキシト リチルオキシ)メチルー3-ヒドロキシルーシク ロペンタンー [- イル] - [4 - カルバモイル - 5 - (N - ベンゾイル - S - メチルイソチオーカル パモイル)アミノイミダゾール]の合成

参考例5で得られた化合物(0.88g, 1.7mmol)を 25alの無水アセトンに溶かし加熱湿流しながらべ ンゾイルイソチオシアネート(260μℓ, 1.9maol) のアセトン溶液(8 ml)を10分間で滴下し、続いて 50分間遺流した。減圧下に溶媒を除き得られる液 贫色ガラス状物質をシリカゲルクロマトグラフィ - (15g.溶媒: CNC1s/NeON=50/1~30/1)で精製し、 淡貨色ガラス状の化合物(0.87g)を得た。この化 合物(0.84g, 1.2mmol)に少量のアセトンを加えシ

6.94(311.m), 7.12-7.52(1511.m), 7.80-7.96(211.m)a). 11.35(1H.bs.NH)

参考例7

9-[1R.3S,4R]-4-モノメトキシトリ チルオキシメチルー3-ヒドロキシルーシクロペ ンタン-1-イル]グアニンの合成

実施例1で得られた化合物(360mg, 0.53mmol) を加温した18alの 6 N水酸化ナトリウムに加え、 1 hr加熱環流した。反応液からCNCI,で生成物を 抽出し、0.1M-TEAB模衝液(30ml), 次いで · 飽和食塩水(30ml)で洗浄後、乾燥(無水硫酸土ト リウム)し、シリカゲルクロマトグラフィー(8g. 溶媒:CNCl。/NeOH=40/1~6/1)で特製した。得ら れたガラス状物質に少量のアセトンを加え、ペン タン中に満下して生成する沈澱を遠沈,乾燥して 目的とする化合物の粉末210mgを得た。

元素分析值(%) Ca.Ha, NaO. · J.OHaO,分子 引555.633として

計算值:C; 67.01, H; 5.99, N; 12.60

実測航:C; 67.01, H; 5.69, N; 12.42

ロップ状としたのち、12.5mlの0.2N - NaOilを加 え超音波処理により均一な溶液とした。かくはん 下ジメチル硫酸(130μ l, 1.4mmol)を加え室温で 1 hrはげしくかくはんを続けた。反応液とCNC1。 (15ml×2)で分配し有機層を0.1M-TEAB報 衝波(15ml×3)、 続いて飽和食塩水(20ml)で洗剤 し、乾燥後(無水硫酸ナトリウム)減圧濃縮し、シ リカゲルクロマトグラフィー(15g、溶媒:CIIC1a/ WeO!!=100/1~60/1)で特製した。得られたガラス 状物質に少量のジクロロメタンを加え、ヘキサン 中に濱下して生成する沈澱を遊沈,乾燥し水実施 例で目的とする化合物の粉末400mgを得た。

元素分析值(%) C::H::N:O:S::分子型 589.

835 E L T

計算值:C: 67.90, H; 5.70, N; 10.15 実測值:C; 87.45, H; 5.45, N; 9.89 N M R (100MHz, CDC1,), δ ppm: 1.34-2.60(5H. m), 2.52(3H,s,SCH₃), 3.04-3.44(2H,m,H_a'), 3.79(3H, s.OCH₃), 4.08-4.44(1H, m.H₃'), 4.60

-5.00(111,a,11,'), 5.64(111,bs,N11,), 6.72-

N M R (100MHz, DWSO-d.) δ ppm: 1,50-2,60(5 H.m), 3.01(211, bs), 3.98-4.20(111, m), 4.70-4.96(211.m), 6.37(211.bs,NH₂), 6.82-7.46(14H, m),7.68(1H,s,H.), 10.60(1H,bs,MH) 公共图 8

9-[(1R,3S,4R)-4-EFロキシメチ ルー3-ヒドロキシルーシクロペンタン-1-イ ル]グアニンの合成

参考例7で得られた化合物(180mg, 0.33mmol) を10m1の80%酢酸に溶かし、40℃で4.5hrかくは んした。減圧下溶媒を除き、さらに2度,水と共 沸をおこなった。10mlの水を加え、エーテル(10 ml×2)で洗浄後、減圧下、水を除き、目的とす る化合物の無色結晶41mgを得た。mp 246-248℃

λ max (nm): (11,0); 255, 278(sh)

(H+): 257, 282

(OII-): 256(sh), 273

元素分析值(%) C.,H.,N,O, · 0.5II,O ·

0.1C.H.OH.分子量278.886として

計算值:C: 48.24、H: 6.00、N: 25.11

実測質:C: 48.51, H: 6.41, N: 25.40

トキシトリチル)-3′-0-[(イミダゾー1-イル)-チオカルボニル]-2′-デオキシアリス テロマイシン

N * - ベンゾイル - 6′ - 0 - (4 . 4′ - ジメ トキシトリチル)-2′-デオキシアリステロマ イシン(2.5g)を10畝の乾燥ジクロルメタン に潜かし、チオカルポニルジイミグゾール (8.0g)を加え、室温下20時間攪拌した。 反応液を濃縮乾固後、シリカゲルクロマトグラフィ - (Kicselgel 60.メルク社.50g.溶媒:酢酸 エチル)で精製し、淡黄色ガラス状の化合物を得 た。(収益2.2g)。

N M R (90 MHZ.CDC1,) & ppm: 3.80(6H.s,2CH,0 -). 8.35(1H, s, H_e), 8.76(1H, s, H_e)_e 実施例2

N*-ベンゾイルー6′-0-(4.4′-ジメ トキシトリチル)-2′,3′-ジデオキシアリス

乾固したのち、80%酢酸(100㎡)を加え60 ℃,2時間加熱し、減圧下に濃縮乾固した。残留 物を水(100元)に溶かし、エーテル(50元)で 2回洗浄した。水屑を濃縮乾固し、残留物をエー テル中で粉末とし2′.3′-ジデオキシアリス テロマイシン (0.23g)を得た。

元素分析值(%) C., H., N.O. H.O

(分子頭 251.29として)

計算值: C: 52.57. H; 6.82. N; 27.87 実測值: C; 52.83. H; 6.95. N; 27.54

かくして得られた2′,3′-ジデオキシアリ ステロマイシンに当量の1N塩酸を加え、溶解せ しめたのち、濃縮し、エタノールを加えて数回路 脳乾闘を繰返し、熱エタノールで再結晶すると塩 酸塩の結晶が得られた。 mp 173-175℃ 元素分析值(%) C.,H.,N.O·HCl·

1/211,0

(分子型 278.73として)

テロマイシン

実施例1で得た3′ーチオカルポニル体(2.0 N°-ベンゾイルー 6′ - O - (4 . 4′ - ジメ g)を 2 O w の乾燥ジオキサンに移かし、加熱遠流 しながらトリプチル錫ヒドリド(4. 5g)の乾燥 ジオキサン格液(10m)を滴下した。 途中α. α′-アゾビスイソブチロニトリルの結晶(500 ng)を少しづつ加えた。20分で減下を終え、さ らに2時間遠流させた。就圧下に溶媒を除き、得 られた油状物質をシリカゲルクロマトグラフィー (4 0 B. 溶媒 : CHCla) で精製し無色粉末状物 質(1.1g)を得た。

> N M R (90 Milz, CDC1 2) δ ppm: 3,80(611,5,2C11, 0-), 4.80-5.20(11,m,H,'), 3.15(2H,d,2H,o') .8.76(111.s.11.). 9.19(111.s. - N 11 - C -).

実施例3

2′.3′-ジデオキシアリステロマイシン 実施例2で得た化合物(1.0g)を少量のピリジ ンに溶解し、過アンモニア水50畝を加え、耐圧 管中で60℃,5時間加熱した。 反応液を設縮

計算值: C: 47.40. H: 6.15. N: 25.12.

C1: 12.72

実測值: C: 47.98, H: 6.06, N: 24.87.

C1 : 12.71

 $(\alpha)_{D}^{25} = -6.79 (c = 0.61.H.0)$

実施例 4

参考例 8 で得られた化合物(2.5g)を実施例 1:2.3と同様にして処理し、9-[(1S,4R) - 4 - ヒドロキシメチルシクロペンタン- 1 - イ ル]グアニンの結晶状粉末(0,3g)を得た。

a.p. 2 6 9 ℃

UV A pH 2 (nm) : 255.280(別) :

UV A H.O (nm) : 253,270(円) :

UV pH10 (nm): 258(別).270

元素分析值(%) C .. II .. O, N,

(分子量 249.27として)

計算值: C: 53.00. H: 6.07. N; 28.10

実測値: C; 52.81, H; 5.86, N; 27.83

(a) $\frac{25}{D}$ = -4.74(c=0.57.DMF)

実施例 1 の原料化合物において N * - ベンソイル - 6 ′ - 0 - (4 , 4 ′ - ジメトキシトリチル) - 3 ′ - 0 - [(イミダゾー l - イル) - チオカルボニル] - 2 ′ - デオキシアリステロマイシンに代えてヒポキサン体を用いて、実施例 1 ~ 3 の方法に準じて 9 - [(1 S , 4 R) - 4 - ヒドロキシメチルシクロペンタン - 1 - イル]ヒポキサンチンが得られる。

元杂分折值(%) C.,H.,N.O.

(分子団 234.25として)

計算值: C: 56.40, H; 6.02, N; 23.92 実測值: C: 56.81, H: 6.33, N: 24.25 実施例 5

9-((1 S , 4 R)-4-ヒドロキシメチルシ クロペンタン-1-イル)グアニン (1) 9-((1 R , 3 S , 4 R)-4-ヒドロキシメ チル-3-ヒドロキシル-シクロペンタン-1-

- (80g. 溶鉄: CIIC1: / NcOII = 40/1~6/1)
で特製し、粉末状の目的物4.3gを得た。この一部分をクロロホルムージエチルエーテル程液で再結晶すると結晶が得られた。

mp 2 4 4 − 2 4 6 ℃

元素分析值(%) C3.H3.N.O.·H.O

(分子量 531.60として)

計算値: C: 70.04. II; 5.88. N: 10.54 実測値: C: 70.39, II: 5.77, N: 10.38 (3) 9-((IS.4R)-4-モノメトキシトリ チルオキシメチルーシクロペンクン-1-イル) ヒポキサンチンの合成

上記(2)で得られた化合物(4.328.8.27 mmol)をトルエン(70㎡)に溶かし、チオカルポニルジイミダゾール(2.28.12.4 mmol)を加えて窒温下5時間股件した。反応液を設縮乾固し、緩和物をシリカゲルクロマトグラフィー(808.溶媒:CHCi。/MeOH=100/1~60/1)で精製し淡貨色物末5.28を得た。これをトルエン(90㎡)に溶かし、トリブチル場ヒドリド(3.4

イル】ヒポキサンチンの合成

参考例 3 で得た化合物(1 2 .4 g. 2 0 amol)をトルエン(2 0 0 md)に溶かし、フツ化テトラブチルアンモニウム(1 0 .4 6 g. 4 0 amol)を加え、75℃で2時間加熱した。反応液を濃縮乾間し、残留物を水に溶かし、活性炭末(3 0 g)を用いて脱塩処理し、租生成物をメタノールとエチルエーテルとの混液で再結晶し、無色結晶(4 .6 g)を得た。 a.p. 170℃

元素分析值(%) C1.H1.N.O3.H1O

(分子量 268.27として)

計算値: C: 49.25. II: 6.01. N: 20.88

実測値: C: 49.08. H: 5.86. N: 20.81

(2) 9- [(1 R.3 S.4 R)-4-モノメトキシトリチルオキシメチル-3-ヒドロキシルーシクロペンタン-1-イル]ヒポキサンチンの合成上記(1)で得られた結晶(2.3 g.9.2 mnol)をピリジン(100 ml)に溶かし、塩化モノメトキシトリチル(3.1 g.1 0 mnol)を加え盗温にて5 8年

間提拌した。反応液をシリカゲルクロマトグラフィ

ad.12.4 mmol)とα,α′-アゾビスイソブチロニトリン(270 mg, 1.6 mmol)を用いて参考例3と同様に反応させ、シリカゲルクロマトグラフィー(100 g,溶媒:酢酸エチル/メタノール=9/1)で精製し、目的物1.63 gを得た。さらに一部をメタノールーエチルエーテル混液で再結品し、結晶を得た。 mp 175-177。

元素分析値(%) C_{3.}H₃₀N₄O₃・1/2 H₃O (分子量 515.60として)

計算値: C: 72.21、II: 6.06、N: 10.87
 実調値: C: 72.69、II: 5.88、N: 10.92
 (4) 9-[(IS.4R)-4-ヒドロキシメチルシクロペンタン-1-イル]グアニン

上記(3)で得られた化合物を参考例4~8の方法に準じてヒポキサン環を開烈せしめ、再びグアニン環に開環させることによって目的物を得ることができる。

奖施例 6

经口用錠剂

2′,3′-ジデオキシアリステロ

マイシン 2 0 0 ag A. 15 3 0 0 ag デンプン 5 0 mg

ステアリン酸マグネシウム 2 22 をメタノール中で混和し、加熱下メタノールを除 去し、錠剤機によって成型する。

実施例7

注射剂

2′ ,3′ -ジデオキシアリステロマイシン・ 塩酸塩500mgを殺菌水10mgに溶解し、pliを 水酸化ナトリウム水浴液を用いて 6.0 に調製し、 段階フィルターでろ過し、パイアル瓶中に封入す

試験例1

材料と方法。

* アンチミクロバイアル・エージエンツ・ケモ セラピー(Antimicrob. Agents Chemother) 30.933(1986)

細胞:HTLV-1持続感染細胞株MT-4と HTLV-II產生細胞株Molt-4/HTLV-

胞変性効果は生細胞数の減少を測定することによっ て検討した。生細胞はトリパンブルー色素排除法 によって計数した。

<u>HTLV-II/LAV抗原発現の検討:</u>ウイルス 特異抗原をもったHTLV-皿感染MT-4細胞 は間接免疫蛍光法によって計数した。メタノール 固定した細胞に、希釈した抗HTLV-Ⅲ抗体脇 性のヒト血消を加えて37℃で30分間反応させ た。この標本をリン酸塩製衡化生理食塩水中で 🦠 15分間洗った。その後、細胞にフルオレセイン イソチオシアネートを結合した抗ヒト免疫グロブ リンC ウサギ免疫グロブリンC(Dakoppatts A /S.Copenhagen, Denmark)を加えて37℃、 30分間反応させ、再びリン酸塩級街化生理食塩 水で洗った。蛍光顕微鏡下で500個以上の細胞 を計数し、免疫蛍光陽性細胞の比率を計算した。

この結果、本雅明の化合物に明らかな抗 HTLV-用/LAV活性が認められた。21. 3′ージデオキシアリステロマイシンを例にとる と、その版匠行効線度は50~100μMであっ

目をこの研究に使用した。細胞は、10%のウシ 胎児血滑、10010/配のペニシリンと 1 00μ.8/心のストレブトマイシンを添加した R PMI 164 0 培養液中、37℃でCO1インキュ ベーター内に維持した。

ウイルスとウイルス感染:HTLV-UはMolt-4/HTLV-IIの培袋上清から得た

(Virology 144,272(1985)), co ウイルス標品の力価は6×10'PFU/Wであっ た。IITLV-IIのMT-4細胞への感染はa.o. i. (細胞1 個当たりの感染ウイルス数)0.002 で行なった。細胞をウイルス液と混合し、37℃ で1時間培養した。ウイルス吸着後、感染細胞を 洗浄し、新鮮な培養液中に3×10°個/心の設 度に再び懸励した。種々の濃度の検体の存在下、 非存在下の両条件とも、この細胞稳度で37℃で CO.インキュペーター内に6日間培養した。 HTLV-皿/LAVによって引き起こされた細

胞変性効果の検討:

HTLV-II/LAVによって引き起こされた細

た。一方、柳胞排性は500~1.000µMで 観察された。

発明の効果

本発明の一般式[1]で示される化合物は、各種 DNAウイルスたとえばヘルペスウイルスなどに 対し生育抑制作用を有すると共に、逆転写酵業の 阻害剂としてRNAウイルス、特にエイズウイル ス(LAV/HTLV-目ウイルス)に対して生育 即制作用を育するものである。 また本化合物の ヌクレオチドアナログは遺伝子クローニングにお いて有用な手段を提供するものである。すなわち、 本発明の化合物はシクロペンタン環を育するアナ ログはプリンー2′、3′ージデオキシヌクレオ チドのカルボサイクリックアナログであり、グリ コシル結合を有しないため、合成が容易であり、 そのトリリン酸誘導体はDNAの配列決定法にお けるDNA鎖伸及反応の停止剤として使用され得 ろものである.

手統補正整(自発)

昭和62年 3月30日



特許庁長官殿

- 1. 事件の表示 昭和62年特許願第25074号
- 発明の名称
 ヌクレオシド類縁体。その製造法および抗ウイルス剤
- 3. 船正をする者 事件との関係 特許出願人 住所 大阪市東区道修町2丁目27番地 名称 (293) 武田薬品工業株式会社 代表者 梅 本 純 正
- 4. 代理人

住所 大阪市淀川区十三本町2丁目17番85号

武田薬品工業株式会社大阪工場内 (川高龍) 氏名 弁 理 士 (8954)岩 田 弘 (北海市) 東京連絡先(特許法規集)元話 278-2218・2219

新正の対象
 明細書の発明の詳細な説明の欄



新正する。

- 7) 同曹第12頁第6行の「の好発症」を削除する。
- 8) 同数第25頁第7行の「実施例!」を「参考 例6」に訂正する。
- 9) 同曹第35頁股終行~第36頁第1行の「HTLV-回産生細胞株Molt-4/HTLV-回」を「HIV_{NTLY-回}・産生細胞株Molt-4/HIV_{NTLY-回}」に補正する。
- 10) 同售第36頁第6行、第36頁第7行、第3 6頁第10行,第37頁第5行および第37頁第 7行の「HTLV-町」を
- 「HIVffly-m 」にそれぞれ補正する。
- 11) 同書第36頁第18行、第36頁最終行、第37頁第4行および第37頁第18行の「HTLVーロ/LAV」を「HIV_{NTLV-23}」にそれぞれ 編正する。
- 12) 同世第38頁第7~8行の「エイズウイルス (LAV/HTLV-国ウイルス)」を「AIDS

6. 補正の内容

- 1) 明細書第11頁第13行の「としては、」と 「ヒト免疫不全ウイルス」との間に「後天性免疫 不全症候群 (Acquired Issume Deficiency Syndrose, AIDS) の病原体である」を挿入 する。
- 2) 同普第! I 頁第 1 3 ~ 1 4 行の「(ヒトT細胞リンパ趣向性ウイルス、H T L V 田)」を「(Human I mmunodeliciency Virus, H I V)」と新正する。
- 3) 同書第11頁第16行の「慈染性」を「伝染性」 に前正する。
- 4) 同書第11頁下から第2行の「特に」と 「HTLV-匹」との間に「HIVの一つである」 を抑入する。
- 5) 同書第!! 頁最終行の「(A I D S) ウイルス」を「[ヒトT細胞リンパ塩向性ウイルス (Human T cell Lymophotropic Virus type II).
 H! VnTLY-II }」と紹正する。
- 6) 同曹第12頁第4行の「発症」を「発生」に

の病原体であるHIV」に補正する。

以上